

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ :		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/20657
C08B 11/00, A61L 15/28	A2	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 29. April 1999 (29.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:	PCT/EP98/06451	(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
(22) Internationales Anmeldedatum:	12. Oktober 1998 (12.10.98)	
(30) Prioritätsdaten:	197 46 264.2	20. Oktober 1997 (20.10.97) DE
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):	WOLFF WALSRODE AG [DE/DE]; D-29655 Walsrode (DE).	
(72) Erfinder; und		Veröffentlicht
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US):	LANGE, Werner [DE/DE]; H. d. Schützenholze 12, D-27374 Visselhövede (DE). SCHRIEWER, Bernd [DE/DE]; Holunderweg 10, D-29664 Walsrode (DE). LAMPERT, Friedrich-Karl [DE/DE]; An der Warnau 16, D-29699 Bomlitz (DE). OPPERMANN, Wilhelm [DE/DE]; Benzenweg 24, D-29664 Walsrode (DE). PANNEK, Jörn-Bernd [DE/DE]; Blumenlage 61, D-29683 Fallingbostel (DE). KIESEWETTER, René [DE/DE]; Zum Ebsbusch 3, D-29614 Soltau (DE).	Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.
(74) Anwalt:	HELLFELDT, Kurt; Bayer Aktiengesellschaft, D-51368 Leverkusen (DE).	

(54) Title: ESSENTIALLY FIBRE-FREE CELLULOSE ETHER WITH IMPROVED WATER RETENTION, METHOD FOR THE PRODUCTION AND USE THEREOF

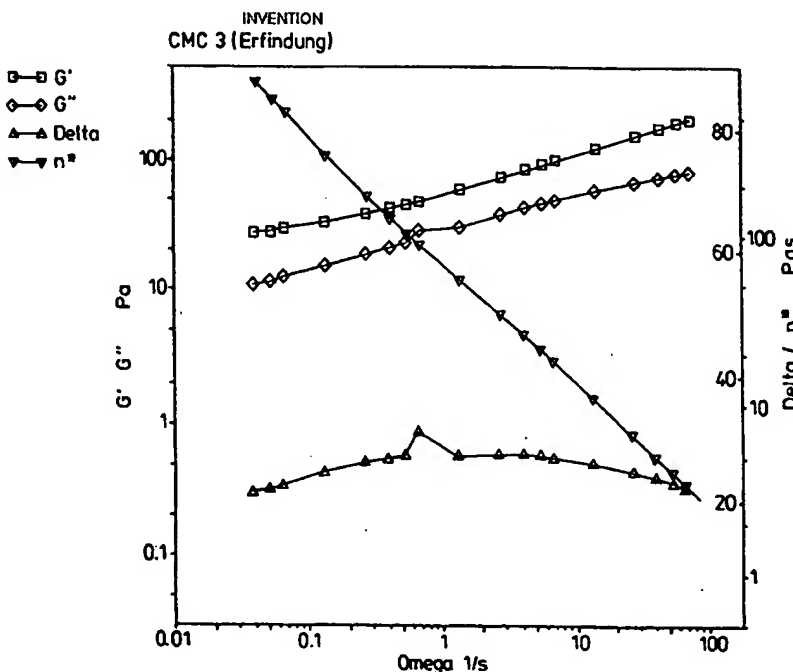
(54) Bezeichnung: WEITGEHENDE FASERFREIE CELLULOSEETHER MIT VERBESSERTER WASSERRETENTION, VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing an essentially fibre-free carboxy methyl cellulose with predominantly elastic properties. The invention also relates to the use thereof as super absorbent material and as an auxiliary agent to regulate rheology and water retention in fields such as cosmetics, pharmacy, foodstuffs and in technical applications such as additives for paint, cable sealing or tunnel building and civil and underground engineering.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer weitgehend faserfreien Carboxymethylcellulose mit überwiegend elastischen Eigenschaften sowie ihre Verwendung als superabsorbierendes Material sowie deren Einsatz als Hilfsmittel zur Einstellung einer geeigneten Rheologie und Wasserrückhaltung für die Bereiche Kosmetik, Pharmazie und Lebensmittel sowie für technische Anwendungen, wie z.B. als Additiv für Anstrichmittel, dem Abdichten von Kabeln sowie dem Einsatz im Tunnel- und Tiefbau.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasiliens	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		

Weitgehend faserfreie Celluloseether mit verbesserter Wasserretention, Verfahren zur Herstellung und ihre Verwendung

5 Die Erfindung bezeichnet ein Verfahren zur Herstellung von weitgehend faserfreien Celluloseethern mit überwiegend elastischen Eigenschaften, entsprechende Celluloseether sowie ihre Verwendung als superabsorbierendes Material und als Hilfsmittel zur Einstellung einer geeigneten Rheologie und Wasserrückhaltung für die Bereiche Kosmetik, Pharmazie und Lebensmittel sowie ihren Einsatz für technische Anwendungen, wie z. B. als Additiv zum Abdichten von Kabeln (Telekommunikationskabel
10 u. ä.).

Unter Superabsorbern sollen im Sinne dieser Erfindung Produkte verstanden werden, die als Pulver oder Granulate in der Lage sind, Flüssigkeit (Wasser, Urin, Wundsekret, Blut u. ä.) aufzunehmen und auch unter Belastung bei einem Druck von 0,1 psi - 1 psi, wie er z. B. beim Tragen von Pflastern, Windeln, Binden und Hygieneartikeln aller Art sowie Zahnpasta auftritt, zurückzuhalten.

Nach dem Stand der Technik werden pulverförmige synthetische Superabsorber auf Polyacrylatbasis für Hygieneprodukte (z. B. Binden etc.) eingesetzt. Ihre superabsorbierenden Eigenschaften liegen bei ca. 50 g Flüssigkeit pro g Polymer. Die Produkte gelten jedoch als biologisch nicht abbaubar. Betrachtet man lediglich den Anteil sog. Wegwerfwindeln am gesamten Hausmüllaufkommen in Deutschland, der derzeit bei ca. 2 - 3 % liegt, so ist es verständlich, daß man nach Möglichkeiten sucht, synthetische Produkte durch biologisch abbaubare oder kompostierbare Stoffe zu ersetzen und diese mit zumindest gleichbleibenden technischen Qualitäten, z. B. superabsorbierenden Eigenschaften, auszustatten.

Herkömmliche unvernetzte Carboxymethylcellulosen (nachfolgend auch als CMC bezeichnet), die in Gegenwart einer Lauge, wie z. B. Natronlauge, aufgeschlossen und mit einem Veretherungsmittel, wie z. B. Monochloressigsäure, in einem

Gemisch eines organischen Suspensionsmittels und Wasser verethert werden, werden herkömmlicherweise als nicht superabsorbierende Produkte angesehen (siehe hierzu R. L. Whistler in „Industrial Gums“, Seite 704 ff (2. Auflage 1973)). Es handelt sich dabei üblicherweise um unvernetzte Carboxymethylcellulosen, die mit einem Gemisch aus einem für CMC unlöslichen Suspensionsmittel und Wasser gewaschen werden und deren Faserstruktur noch unter dem Mikroskop deutlich zu erkennen ist (siehe hierzu US-2715124). Eine so hergestellte Carboxymethylcellulose hat je nach Einsatz und Polymerisationsgrad (DP) des verwendeten Celluloserohstoffes (Holzzellstoff, Baumwollinters, Rohlinters etc.) unterschiedlich verdickende, aber in der Regel keine absorbierenden oder gar superabsorbierenden Eigenschaften. Es hat daher nicht an Versuchen gefehlt, die normalerweise wasserlösliche Carboxymethylcellulose in eine unlösliche Form zu überführen und die Absorptionseigenschaften durch Einsatz von Vernetzungsmitteln zu verbessern. Als Vernetzungsmittel werden z. B. 1,2-Dichlorethan, Epichlorhydrin, Aldehyde, wie z. B. Formaldehyd, oder komplexbildende Metallsalze, wie z. B. Chromverbindungen, beschrieben (JP 04161431-A, J 63037143 A, US 4952550, RD 349022 A). Es hat auch nicht an Versuchen gefehlt, Abmischungen von modifizierten Kohlenhydratpolymeren mit in Wasser quellbaren synthetischen Polymeren, wie z. B. vernetzten Polyacrylamiden bereitzustellen (EP 0131090, US 4,021,257, US 4,110,226, US 3,574,188, EP 0056360, DE 3929400, DE 4328190 A1 und DE 4206857 A1). Von besonderem Nachteil sind hier jedoch ökotoxikologische Aspekte bei der Herstellung, Anwendung und Deponierung der vernetzten Polymere. So sind beim Einsatz von mit chlororganischen Verbindungen oder Aldehyden vernetzten Polymeren besondere verfahrenstechnische Maßnahmen zum Schutz von Mensch und Umwelt erforderlich.

Der Einsatz entsprechend vernetzter Carboxymethylcellulosen in z. B. Hygieneprodukten (z. B. Windeln, Binden), bei denen die CMC mittelbar oder unmittelbar mit der Haut in Berührung kommt, kann darüber hinaus z. B. allergische Reaktionen oder Schädigungen des vegetativen Nervensystems hervorrufen. Bei der Deponierung kann es schließlich durch Auswaschprozesse zur Kontaminierung des Grundwassers kommen.

In der Anmeldung EP 0 201 895 B1 wird ein Verfahren zur Herstellung einer weitgehend nichtfaserigen, superabsorbierenden CMC beschrieben, bei der das superabsorbierende Produkt dadurch gewonnen wird, daß die CMC in Wasser gelöst und durch Zusetzen eines Nichtlösungsmittels (z. B. Aceton oder Isopropanol) erhalten wird.

5

Das Auflösen einer bereits gefertigten CMC oder eines CMC-Kuchens in Wasser und das nachträgliche Ausfällen durch Zusetzen eines Nichtlösungsmittels für CMC stellt jedoch einen zusätzlichen verfahrenstechnischen Schritt dar, der zu einer Verteuerung des Verfahrens führt.

10

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, Celluloseether, insbesondere eine Carboxymethylcellulose, mit verbesserten absorbierenden, insbesondere superabsorbierenden Eigenschaften bereitzustellen, ohne dabei toxische oder ökologisch bedenkliche Substanzen zu verwenden. Verfahrenstechnisch sollte das Produkt einfach und kostengünstig herstellbar sein.

15

Überraschenderweise konnte gezeigt werden, daß lediglich durch Änderung der Alkalisierungsbedingungen bei der Herstellung entsprechender Celluloseether der Stand der Technik in technischer und ökotoxikologischer Hinsicht verbessert werden kann. Es zeigte sich, daß in wässriger Lösung die in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen Produkte auch ohne Vernetzungsreagenzien hochfeste Gele mit besserer Wasserrückhaltung ausbilden. Bei Verwendung als Pulver wird z. B. in Wundpflastern, Windeln, Binden, Zahnteethaftcremes etc. eine erheblich verbesserte Wasserrückhaltung gegenüber Flüssigkeiten, wie z. B. Blut, Speichel, Wundsekret, Urin u.ä. beobachtet. Dadurch, daß toxische Substanzen weder im Produkt selbst noch bei der verfahrenstechnischen Herstellung zum Einsatz kommen, ist neben technischen Anwendungen auch der unbedenkliche Einsatz dieser Stoffe für Lebensmittel-, Kosmetik- und Pharmaanwendungen möglich. Darüber hinaus zeigen die erfindungsgemäß hergestellten wasserlöslichen Celluloseether gegenüber dem Stand der Technik andere rheologische, insbesondere elastische Eigenschaften, durch die eine Differenzierung gegenüber herkömmlichen Cellulosethern, insbesondere

20

25

30

CMCs, möglich ist. Dies hat zur Folge, daß die erfindungsgemäß beanspruchten Produkte in Anwendungsbereichen - allein oder in Kombination mit zusätzlichen Hilfsmitteln auch dort einsetzbar sind, in denen herkömmliche Celluloseether Defizite - z.B. durch fehlende Fließgrenzen - zeigen (z.B. im Schlitzwand- und Bohrpfahlwandsbau u.ä. oder bei Anstrichmitteln (Dispersions- oder Silikatfarben u.ä.)).

Aufgrund der sehr hohen Viskositätsergiebigkeiten ist es zudem möglich, die Einsatzmengen an Celluloseethern in bestehenden Anwendungen reduziert werden können, ohne dabei technische Nachteile in Kauf nehmen zu müssen. Dadurch wird der Forderung entsprochen, den Anteil an Zusatzmitteln in verschiedenen Formulierungen für z. B. Kosmetika (z. B. Haarschampoos etc.) aus toxikologischen Gründen weiter zu reduzieren. Für technische Anwendungen, z. B. dem Schlitzwand- und Tunnelbau, geht der reduzierte Einsatz der erfindungsgemäß beanspruchten Produkte mit verbesserten ökotoxikologischen Werten, z. B. verringerten CSB- und TOC-Werten im Boden, Abwasser etc, einher.

Durch die vorliegende Erfindung wird zugleich ein Verfahren zur Herstellung eines weitgehend faserfreien Celluloseethers, insbesondere einer Carboxymethylcellulose (CMC), mit überwiegend elastischen sowie superabsorbierenden Eigenschaften beschrieben. Der beanspruchte Celluloseether (insbesondere CMC) besitzt eine Saugfähigkeit von mindestens 30 g Flüssigkeit pro Gramm Celluloseether und eignet sich zur Einstellung einer geeigneten Rheologie, Wasserrückhaltung für die Bereiche Kosmetik, Pharmazie und Lebensmittel sowie für technische Anwendungen, wie z. B. für Anstrichmittel (z.B. Dispersions- oder Silikatfarben u.ä.) oder dem Tiefbau (Tunnelbau, Schlitzwandbau u. a.). Das Verfahren ist durch folgende Schritte gekennzeichnet:

1. Einsatz einer Cellulose mit einem Durchschnittspolymerisationsgrad (DP) von mindestens 1.000, insbesondere von > 2.000 - 3.500 unter Verwendung hierfür geeigneter Rohstoffe, wie z. B. Holz- und Nadelholzzellstoffen, Linters oder Rohlinters sowie Gemischen hieraus.

2. Verwendung eines wäßrig-organischen Suspensionsmittels zur Herstellung eines Celluloseethers, bevorzugt von Carboxymethylcellulose, Sulfoethyl-cellulose, Methyl- oder Methyl-Hydroxyalkylcelluloseether (MHEC, MHPC) oder Hydroxyalkylcelluloseether (HEC, HPC)), wie vorzugsweise Isopropanol-Wasser, Aceton-Wasser, Methanol-Wasser, Ethanol-Wasser oder tertiär-Butanol-Wasser oder Gemischen hiervon mit einem Gesamtwateranteil - bezogen auf Cellulose, Suspensionsmittel, Natriumhydroxid und Veretherungsmittel (wie z.B. Chloressigsäure oder Vinylsulfonsäure o.a.) - von mindestens 11 Vol.-%, höchstens 28 Vol.-%, vorzugsweise 12,5 - 25 Vol.-%, insbesondere 13 - 20 Vol.-%, besonders bevorzugt von 13,5- 18 Vol.-% und einer Menge an Alkali, wie z. B. Natriumhydroxid, von mindestens 1,8 Mol - 2,6 Mol, vorzugsweise 2,0 - 2,5 Mol, insbesondere 2,1 - 2,4 Mol/Mol Glucoseeinheit .

15

3. Herstellung eines superabsorbierenden Celluloseethers, insbesondere von CMC, nach mindestens einem der vorgenannten Punkte, dadurch gekennzeichnet, daß für die Herstellung des Celluloseethers, insbesondere einer Carboxymethylcellulose, eine Menge an Veretherungsmittel, insbesondere Monochloressigsäure, von 0,4 - 2,5 Mol, insbesondere von 0,5 - 1,8 Mol, vorzugsweise von 0,6 - 1,5 Mol/Mol Glucose benötigt wird.

20

4. Veretherung, Reinigung, Trocknung und Konfektionierung in üblicher und bekannter Weise, wobei der so erhaltene erfindungsgemäße Celluloseether, insbesondere CMC, einen Faseranteil von < 1 %, einen Durchschnittssubstitutionsgrad (DS) durch Ethergruppen, insbesondere Carboxymethylgruppen, von DS = 0,2 - 1,5, insbesondere von 0,3 - 1,2, eine Absorptionskapazität von > 30 g Flüssigkeit/Gramm Celluloseester, insbesondere > 35 g Flüssigkeit/Gramm Celluloseester, einen Gesamtsalzanteil (Natriumchlorid, Natriumglycolat) von < 1 % sowie eine durch Mahlung und Siebung eingestellte

25

30

- Sieblinie von 100 % < 2 mm, 100 % < 0,5 mm und mindestens 80 % < 0,075 mm hat.

5 Jede Anwendung macht es erforderlich, die physiko-chemischen Eigenschaften (Viskosität und Molekularität, Molekulargewichtsverteilung, Sieblinie, Rheologie, Substitution, Partikelmorphologie, Faseranteil u.a.) des jeweiligen Celluloseethers den speziellen anwendungstechnischen Erfordernissen anzupassen. Für die Bereitstellung eines saugfähigen Celluloseesters, insbesondere CMC bzw. einer solchen mit optimalen superabsorbierenden Eigenschaften, wie sie hier für z.B. für Wundpflaster, Windeln, Binden etc. beschrieben wird, müssen der Durchschnittspolymerisationsgrad (DP), der Durchschnittssubstitutionsgrad (DS), der Faseranteil sowie die Partikelmorphologie genau aufeinander abgestimmt werden.

10

15 Die Verwendung von Cellulosen oder Cellulosegemischen mit Durchschnittspolymerisationsgraden von > 1.000, insbesondere von > 2.000 - 3.500 ist erforderlich, weil die Celluloseether, insbesondere CMC, sonst zu niedrige Absorptionskapazitäten oder überhaupt keine saugfähigen Eigenschaften mehr aufweist. Ebenso zeigen Produkte mit grober Partikelgröße eine zu geringe Oberfläche und damit verbundene ungenügende Absorption.

20 Die Einstellung eines geeigneten Durchschnittssubstitutionsgrades (DS) durch Ethergruppen, insbesondere Carboxymethylgruppen, ist ebenso entscheidend. Ist der DS zu niedrig (< 0,2), ist das Produkt wasserunlöslich und nur wenig quellbar bzw. stark faserhaltig und besitzt nur geringe absorbierende Eigenschaften. Substitutionsgrade (DS) von > 1,5 führen hingegen bezüglich der Löslichkeit und Saugfähigkeit zu keiner weiteren Verbesserung der Produkteigenschaften. Hingegen wird die Veretherung aufgrund des Mehreinsatzes an Veretherungsreagenz bzw. wegen der ggf. mehrfachen Wiederholung des Veretherungsschrittes zunehmend unwirtschaftlich und kann aufgrund des höheren Salzanfalls oder einer verbesserten Löslichkeit der Celluloseether, insbesondere CMC, zu Problemen bei der Aufarbeitung durch verlängerte Waschzyklen oder durch Anlösen oder starkes Quellen des Celluloseethers,

25

30

insbesondere der CMC, beim Einsatz wäßriger Waschmedien führen. Zudem zeigt das Produkt mit ansteigendem Substitutionsgrad eine immer schlechter werdende biologische Abbaubarkeit.

5 Die Einstellung eines für eine hohe Absorption erforderlichen niedrigen Faseranteils von < 1 % erfolgt über den Einsatz geeigneter Mengen an Lauge, wie z. B. Natronlauge, und die Überführung von kristallinen in amorphe Bereiche der Cellulose sowie durch die Menge an Veretherungsmittel, wie z. B. Monochloressigsäure oder dem Natriumsalz, Vinylsulfonsäure, Methylchlorid, Hydroxyalkylierungsreagenzien wie 10 Ethylenoxid oder Propylenoxid oder Gemischen hiervon.

Dem wäßrig-organischen Suspensionsmittel (Slurry) kommt demnach die Aufgabe zu, das Gemisch aus Wasser und Alkali bzw. das Veretherungsmittel im Reaktionsmedium zu verteilen und von über- zu unteralkalisierten Bereichen der Cellulose 15 zu übertragen, um so eine weitgehend homogene Verteilung der Lauge und der nachfolgenden Veretherungsmittel sicherzustellen. Als wäßrig-organische Suspensionsmittel werden bevorzugt Isopropanol-Wasser-, Aceton-Wasser-, Methanol-Wasser-, Ethanol-Wasser- oder tertiär-Butanol-Wassergemische oder binäre oder ternäre Gemische der vorgenannten Suspensionsmittel mit Wasser verwendet. Eine 20 Beschränkung auf bestimmte Suspensionsmittel erfolgt hierbei nicht, da auch andere hier nicht explizit genannte Gemische erfolgreich einsetzbar sind (s. hierzu z.B. EP 0080678, EP 0161607, EP 0126959).

Die dem Suspensionsmittel zugesetzte Menge an Wasser dient dazu, ein ausreichendes Quellvermögen der Cellulose zu Beginn der Alkalisierung zu ermöglichen, um damit eine optimale Zugänglichkeit der Alkalicellulose für die eingesetzten Reagenzien zu gewährleisten (siehe z. B. US-PS 4,547,570). Dem Fachmann ist bekannt, daß ein zu hoher Anteil von Wasser im Suspensionsmittel unwirtschaftlich ist, da dies zu einer Verschlechterung der Ausbeute an Veretherungsreagenz führt (US-PS 30 4,547,570), so daß das Verfahren dadurch unnötig verteuert wird. Darüber hinaus steigt mit zunehmendem Wasseranteil im Suspensionsmittel der Anteil an Gelkör-

pern an, was zu Problemen bei der Aufarbeitung führen kann (siehe SU-B 553253; CA87,1977, Ref. 25055 f und Houben-Weyl S. 2054), so daß die Umsetzung aus verfahrenstechnischen und wirtschaftlichen Gründen nicht sinnvoll ist oder mit entsprechenden Nachteilen verbunden ist. Verfahrenstechnische Verbesserungen gingen daher bisher dahin, den für die Reaktion erforderlichen Wassergehalt während der Alkalisierungs- und Veretherungsphase niedrig zu halten, um so hohe Produktausbeuten sicherzustellen.

Überraschenderweise wurde nun festgestellt, daß dem Wasserhaushalt während der Veretherung bzw. Alkalisierung des Celluloseethers, insbesondere bei der Herstellung von Carboxymethylcellulose, eine überragende Bedeutung bei der Kontrolle der Wasserrückhaltung im fertigen Produkt sowie der für die Anwendung erforderlichen Rheologie zukommt.

Die erfindungsgemäß beanspruchten Celluloseether sind vollständig in Wasser löslich, verbessern die superabsorbierenden Eigenschaften bei Einsatz als Pulver entscheidend, zeigen in Lösung eine gegenüber herkömmlichen Produkten geänderte Rheologie (höhere elastische Anteile) und können nach dem unten beschriebenen Verfahren entweder durch Modifizierung eines Celluloseethers oder direkt aus Cellulose hergestellt werden. Eine Beschränkung auf bestimmte Celluloseether erfolgt dabei nicht, da Art und Höhe des Veretherungsreagenzes nicht Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind. Es können daher ionische (z. B. Carboxymethylcellulose, Sulfoethylcellulose, Carboxymethylsulfoethylcellulose u. a.) sowie nicht-ionische Celluloseether (wie z. B. Methylcellulose, Methyl-Hydroxyethylcellulose, Methyl-Hydroxypropylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose u. a.) wie auch Mischether aus ionischen und nicht-ionischen Komponenten (z. B. Carboxymethylhydroxyethylcellulose, Carboxymethylhydroxypropylcellulose, Methylcarboxymethylcellulose, Hydroxypropyl-Sulfoethylcellulose, Hydroxyethyl-Sulfoethylcellulose u. a.), sowie ionische oder nicht-ionische ternäre Mischether, die Alkyl-, Aryl- oder Hydroxalkylgruppen sowie langkettige hydrophobe Kohlenwasserstoffreste enthalten (z. B. hydrophob modifizierte HEC oder hydrophob modi-

fizerte HPC) durch das erfindungsgemäß beanspruchte Verfahren hergestellt werden. Auch ist es möglich, physikalische Mischungen der o. g. Celluloseether einzusetzen, wobei die erfindungsgemäß beanspruchten Celluloseether mit herkömmlichen synthetischen (Polyvinylalkoholen, Polyvinylacetaten, Polyacrylamiden u. a.) oder weiteren halbsynthetischen (Celluloseethern, Celluloseestern, Stärkeestern, Stärkeethern) oder natürlichen Polymeren (Alginaten, Stärken, Chitosan, Chitin, Holzzellstoffen, Nadelholzzellstoffen, Baumwoll-Linters, mikrokristalliner Cellulose, Lignin u. ä.) als Mischung zum Einsatz gelangen können. Der Einsatz von teilgereinigten oder salzhaltigen, sog. technischen Celluloseethern bzw. Celluloseetherabmischungen ist ebenfalls möglich. Insbesondere werden jedoch gereinigte Celluloseether, so wie sie für den Einsatz in Lebensmitteln, Pharmazeutika oder Kosmetika erforderlich sind, beansprucht.

Für die Herstellung der erfindungsgemäß beanspruchten Celluloseether ist die Konzentration an Alkali bzw. der Wassergehalt während der Alkalisierungs- und Veretherungsphase entscheidend. Die Alkalisierung kann dabei so erfolgen, daß die gesamte Menge an Alkali sowie die erforderliche Menge an Wasser zu Beginn der Alkalisierungsphase vorgelegt werden. Dabei kann das Veretherungsmittel allein oder ggf. mit zusätzlichen Mengen eines zweiten Veretherungsmittels bereits vor oder während der Alkalisierung teilweise oder vollständig vorliegen. Üblicherweise erfolgt die Zugabe der Veretherungsmittel stets nach Zugabe der gesamten Menge an Alkali oder eines Teils davon. Die wechselseitige Zugabe von Alkali und Veretherungsmittel erfolgt üblicherweise portionsweise über mehrere Schritte.

Als Alkali werden bevorzugt Natronlauge oder Kalilauge verwendet. Die Menge an Wasser kann mit dem Alkali, das z.B. in Form von Prills eingesetzt wird, zusammen oder nacheinander zum wässrig-organischen Suspensionsmittel (Slurry) eingegeben werden. Ebenso ist es möglich, einen Teil des Wassers oder die gesamte Menge an Wasser direkt mit dem Alkali als Lauge zum Slurry zu geben. Entscheidend dabei ist, daß der Gesamtwasseranteil - bezogen auf Cellulose, Suspensionsmittel, Natriumhydroxid und Veretherungsmittel (wie z.B. Cloressigsäure oder Vinylsulfonsäure

o.a.) - so eingestellt wird, daß er mindestens 11 Vol.-%, insbesondere 12,5 - 25 Vol.-%, vorzugsweise 13 - 20 Vol.-%, besonders bevorzugt 13,5 - 18 Vol.-% beträgt. Wird das Verfahren zur Herstellung des Celluloseethers dahingehend geändert, daß die Alkalisierung oder Veretherung in einem Trocken- oder Halbtrockenverfahren praktisch ohne Suspensionsmittel durchgeführt wird, erfolgt die Herstellung der erfindungsgemäß beanspruchten Produkte so, daß die Menge an Wasser während des Alkalisier- und Veretherungsschrittes bei mindestens 23 Mol/Mol Glucose und höchstens 45 Mol/Mol Glucose, insbesondere bei 26-40 Mol/Mol Glucose, besonders bevorzugt bei 27-35 Mol/Mol Glucose, beträgt.

10

Die im Vergleich zu Celluloseethern nach dem Stand der Technik veränderten Eigenschaften lassen sich nachweisen, wenn in einem Viskosimeter der Speichermodul G' , der Verlustmodul G'' , die komplexe Viskosität η^* und der Phasenwinkel δ bzw. der Verlustfaktor $\tan \delta$ in Abhängigkeit von der Kreisfrequenz Ω bestimmt werden.

15

Dabei zeigt sich, daß für wäßrige Lösungen der erfindungsgemäßen Celluloseether bis zu Konzentrationen von maximal 0,5 Gew.-% der Wert des Verlustfaktors $\tan \delta$ weitgehend unabhängig von der Kreisfrequenz Ω unter den Werten für Celluloseether nach dem Stand der Technik liegt und bei einer Kreisfrequenz von 1 Hz kleiner als 1,0, insbesondere kleiner als 0,8 ist.

20

Die rheologische Charakterisierung der erfindungsgemäß beanspruchten Celluloseether, insbesondere der CMC, werden an solchen Produkten durchgeführt, deren Restsalzgehalt < 3%, insbesondere < 0,5% betrug. Als Restsalzgehalt wird der Salzgehalt im Endprodukt bezeichnet, der aufgrund von Nebenreaktionen des Veretherungsmittels mit dem Alkali oder von Alkali mit dem gegebenfalls verwendeten Neutralisationsmittel entsteht (z.B. Natrium- oder Kaliumchlorid, Natrium- oder Kaliumacetat, Natrium- oder Kaliumglycolat u.ä.). Ferner wird zur rheologischen Charakterisierung der erfindungsgemäß beanspruchten Produkte nur entionisiertes Wasser verwendet, um etwaige Vergelungen oder Komplexierungen mit z.B. mehrwertigen Kationen zu vermeiden.

25

30

Bei den erfindungsgemäß beanspruchten und weiter unten beispielhaft beschriebenen Celluloseethern bezeichnet der durchschnittliche Substitutionsgrad (DS) die Anzahl der in der Cellulose substituierten Hydroxylgruppen pro Anhydroglucoseeinheit.

5 Unter absolut getrockneter Substanz wird das luftgetrocknete Rohprodukt abzüglich der Feuchte verstanden.

Transmission meint den Anteil des durchstrahlenden Lichtes in Prozent des eintretenden Lichtes beim Durchgang durch eine mit einer 0,5 gew.%igen, wäßrigen Celluloseetherlösung gefüllten Küvette ($d = 10$ mm, verwendete Wellenlänge $\lambda = 550$ nm (Hitachi-Spektralphotometer, Modell 101, Hitachi Ltd., Tokio/Japan)).

Zur Bestimmung der vollständigen Wasserlöslichkeit wird eine Menge des lufttrockenen, gereinigten Celluloseethers eingewogen, die 500 mg absolut trockener Substanz entspricht und in 199,5 ml destilliertem Wasser gelöst wird. Diese Lösung wird vollständig durch einen 120 °C gewichtskonstant getrockneten, gewogenen Glasfiltertiegel G2 abgesaugt. Anschließend wird der Filtertiegel fünf mal mit je 100 mL destilliertem Wasser gewaschen, um Teile von anhaftendem gelösten Celluloseether zu entfernen. Der Glasfiltertiegel wird erneut bei 120 °C gewichtskonstant getrocknet und gewogen. Aus den Differenzen der Wägung wird der unlösliche Anteil bestimmt und daraus der prozentuale Anteil des löslichen Celluloseethers errechnet. Im Rahmen der Meßgenauigkeit sollen Celluloseether als vollständig löslich bezeichnet werden, die einen wasserlöslichen Anteil von mehr als 99,5 % aufweisen.

25

Die Erfindung wird nachfolgend anhand verschiedener Ausführungsbeispiele näher erläutert.

Beispiele**Beispiel CMC 1 (Vergleichsbeispiel 1):**

5 Herstellung einer dem Stand der Technik entsprechenden Carboxymethylcellulose
(\equiv Walocel VP-C-2204 PP).

137 Teile eines feingemahlenen, gebleichten und veredelten Linterszellstoffes
(Feuchte 5,3 %) werden in einem zylindrischen, in geeigneter Weise thermostatisier-
10 baren Reaktionsgefäß, das mit einem geeigneten Rühraggregat versehen ist, eingege-
ben. Die Cellulose wird in 2805 mL Isopropanol suspendiert. Nach Zugabe von 295
mL Wasser, 76,8 g Natriumhydroxid-Plätzchen (Prills) wird nach Aufheizen auf 60
°C 80 min lang bei dieser Temperatur alkalisiert. Anschließend werden 113,8 g
Monochloressigsäure (79,8 %ig) hinzugegeben. Innerhalb von 10 min wird auf 70 °C
15 aufgeheizt und 120 min bei dieser Temperatur verethert. Das Produkt wird abfiltriert
und mit einer Mischung aus 70 Teilen Methanol und 30 Teilen Wasser salzfrei gewa-
schen. Anschließend wird das Produkt im Umlauftrockenschrank bei 50 °C getrock-
net.

Beispiel CMC 2 (Vergleichsbeispiel 2):

In Beispiel 2 wird die Menge an Natriumhydroxid-Plätzchen auf 60,1 g reduziert,
wobei alle anderen Mengen unverändert bleiben.

25 Für die Herstellung der erfindungsgemäß beanspruchten Carboxymethylcellulose
(Muster 1) wird die in Beispiel 1 (Walocel VP-C-2204 PP) bezeichnete Rezeptur
dahingehend geändert, daß der Anteil an Wasser auf 419 mL erhöht wird. Die erhal-
tenen Viskositäten, Trockengehalte und analytischen Kenndaten (Substitutionsgrad,
Natriumchloridgehalt, Fasergehalt) sind in Tabelle 1 im Vergleich zu einem handels-
30 üblichen Produkt vom Typ Aquasorb A 500 aufgeführt.

Tabelle 1:

Physikalische Meßwerte der verwendeten Carboxymethylcellulosen im Vergleich

CMC-Nr.	Viskosität [mPa.s] ¹⁾	Trockengehalt [%]	DS ²⁾	NaCl [%]	Transmission [%] ³⁾
CMC 1	6.980	4,8	0,82	0,52	99,8
CMC 2	7.220	4,9	0,75	0,75	97,5
CMC 3 (Erforschung)	15.940	5,4	0,73	0,11	100
Aquasorb A 500 ⁴⁾	7.520	4,2	0,57	0,25	99,2

5 ¹⁾ Brookfield, LVT, 30 UpM, Spindel 4, T = 25 °C, c = 1 %

²⁾ Substitutionsgrad durch Carboxymethylgruppen

³⁾ Spektralphotometer Hitachi, Modell 101, 10 mm optische Weglänge,
 $\lambda = 550 \mu\text{m}$

⁴⁾ Muster der Fa. Hercules, USA

10

Mit den oben bezeichneten Carboxymethylcellulosemustern wurden vergleichende Versuche zum Quellvermögen vorgenommen. Dabei wird so vorgegangen, daß exakt 200 mg Carboxymethylcellulose in einen Teebeutel eingegeben werden, der nachfolgend verschlossen wird. In eine Kristallisierschale werden 150 mL einer 0,9 %igen Natriumchloridlösung eingegeben (ca. 2 cm Füllhöhe). Der Teebeutel wird 10 min horizontal auf die Salzlösung gelegt. Nach Abtropfen von 1 min, wird das Quellvermögen durch Auswiegen ermittelt. Der Vorgang wird mit einem leeren Teebeutel als Nullprobe wiederholt. Die Absorption ergibt sich als:

15

20 Absorbierte Flüssigkeit in Gramm pro Gramm Muster:

$$\text{Absorption} = \frac{(\text{Auswaage}) - (\text{Nullprobe} - \text{Einwaage})}{\text{Einwaage CMC}}$$

Hohe Werte kennzeichnen sehr gute Werte für die Wasserrückhaltung. Tabelle 2 gibt die Ergebnisse zusammenfassend wieder. Die Muster wurden vor der Austestung durch Mahlung und Siebung auf eine Sieblinie von 100 % < 2 mm, 100 % < 0,5 mm und 80 % < 0,075 mm eingestellt. Die Aufnahme des Quellvermögens erfolgte einmal am nativen, d. h. thermisch unbelasteten Material, und zum anderen nach thermischer Belastung (15 min) bei 180 °C.

Tabelle 2:

Quellversuche im Vergleich

Muster	Absorption ¹⁾ [g/g]	Absorption nach 180 °C (15 min) [g/g]
CMC 1	22,3	23,5
CMC 2	24,9	20,1
CMC 3 (Erfindung)	42,0	43,3
Aquasorb A 500 ²⁾	24,1	26,6

¹⁾ Doppelbestimmung Teebeutel, Typ KC 542, 76 mm Breite

²⁾ Muster der Fa. Hercules (s. Tabelle 1)

15

Es zeigt sich, daß das CMC-Muster 3 gegenüber üblicherweise verwendeten Handelsprodukten (z. B. CMC 1 und Aquasorb A 500) sowohl als thermisch unbelastetes Produkt als auch nach Temperierung bei 180 °C verbesserte superabsorbierende Eigenschaften aufweist.

20

Mit den oben bezeichneten Produkten wurden ferner Gelfestigkeiten bestimmt. Dabei wurden unterschiedlich konzentrierte Lösungen angesetzt und Lösungen gleicher Konzentration mit einem Texture Analyser hinsichtlich der Festigkeit untersucht. Tabelle 3 gibt das Ergebnis wieder.

Tabelle 3:

Gelfestigkeiten im Vergleich¹⁾

Produkt	Festigkeit [g]	Konzentration [%]
CMC 1	25	1,25
	45	1,50
	89	2,00
CMC 2	19	1,25
	31	1,50
	54	2,00
(Erfindung)	36	1,25
	56	1,50
	99	2,00
Aquasorb A 500	20	1,25
	35	1,50
	55	4,00

5 ¹⁾ Eindringtiefe 10 mm, Meßkörper TA 11; Geschwindigkeit 1,0 mm/s
Gerät: LFRA-Texture-Analyser, Fa. Stevens

Der Vergleich der Proben untereinander zeigt, daß die Unterschiede in der Festigkeit der Gele mit ansteigender Konzentration immer ausgeprägter werden. Die erfundungsgemäß beanspruchten Produkte weisen jedoch auch noch bei Konzentrationen von < 2 % deutlich höhere Festigkeiten auf als die Vergleichsmuster.

Um das Wasserrückhaltevermögen der gelösten Superabsorber unter anwendungs-technisch relevanten Bedingungen zu testen, wurde in eine Kristallisierschale mit einem Durchmesser von 5,5 cm und einer Höhe von 1,2 cm eine Lösung des entsprechenden CMC-Musters eingegeben (Füllhöhe bis zum Rand). Zuvor wurden aus han-

delsüblichem Haushaltstuch (Marke Zewa) zwei kreisrunde Stücke geschnitten, die einen etwas größeren Durchmesser als die Kristallisierschale hatten. Beide Stücke wurden exakt übereinander gelegt und zusammen auf die Produktoberfläche gelegt. Auf diese Anordnung wurde zur Stabilisierung eine Platte mit einem Gewicht von 5 114 g gelegt, die einen guten Kontakt der beiden Haushaltstuchstücke zu dem Produkt gewährleisten. Danach wurde die Anordnung um 180 ° gewendet. Zwischen Auflegen der Hauhaltstuchstücke und dem Wenden der Anordnung vergingen 5 s. Nach 1 min wurde durch eine Differenzwägung die aufgenommene Wassermenge des Haushaltstuchstückes bestimmt, das nicht im direkten Kontakt mit dem Produkt 10 gestanden hatte. Die relative Wasseraufnahme in Prozent gibt Tabelle 4 wieder.

Tabelle 4:

Wasserrückhaltevermögen von gelösten Superabsorbern unter Druck im Vergleich

Muster	Relative Wasseraufnahme [%] ¹⁾
CMC 1	48 ± 3
CMC 2	62 ± 3
CMC 3 (Erfindung)	10 ± 3
Aquasorb A 500	20 ± 3

15

¹⁾ Wasseraufnahme für Haushaltstuch (Marke Zewa):

Benetzte Papierfläche 24 cm²; Mittelwerte aus 5 Messungen

Wie oben bereits beschrieben, gelten Superabsorber auf Polyacrylatbasis als biologisch nicht oder nur sehr schwer abbaubar. Die erfundungsgemäß beanspruchten Produkte gelten als deutlich besser abbaubar als herkömmliche Celluloseether. Zur Bestimmung der biologischen Abbaubarkeit der vorgenannten Produkte wurde das Zahn-Wellens-Verfahren verwendet. Das Produkt mit der oben aufgeführten Bezeichnung CMC 3 (Erfindung) wurde mit einem herkömmlichen Carboxymethyl-celluloseether vom Typ Walocel VP-C-2204 PP (Handelsprodukt der Wolff Wals-

25

rode AG) hinsichtlich der Abbaubarkeit nach DIN EN 29888 untersucht. Die Konzentration der Testsubstanzen im Test betrug 0,5 g/L (entsprechend einem DOC-Gehalt von ca. 200 mg/L). Als Referenzsubstanz für beide Produkte wurde Diethylenglycol verwendet, das den höchsten Abbaugrad aufweist und damit als „Biologisch abbaubar“ zu bewerten ist. Die Konzentration des Inokulums (Belebtschlamm der Kläranlage Bomlitz) in den Ansätzen betrug ca. 0,3 g/L. Die DOC-Gehalte wurden photometrisch mittels Küvettentest (Fa. Dr. Lange) bestimmt. Das Ergebnis in Tabelle 5 zeigt, daß die erfindungsgemäß beanspruchte CMC gegenüber herkömmlichen Celluloseethern deutlich besser abbaubar ist.

10

Tabelle 5:Ergebnisse zur DOC-Bestimmung und zur biologischen Abbaubarkeit¹⁾

Muster	Anfangskonzentration DOC [mg/L]	nach 7 Tagen		nach 28 Tagen	
		DOC [mg/L]	Abbau [%]	DOC [mg/L]	Abbau [%]
Blindwert	1,8	1,7	-	2,6	-
Referenz ²⁾	218	184	16	49,9	78
CMC 3 (Erforschung)	192	148	23	129	34
Walocel VP-C-2204 PP	154	154	0	153	1

15

1) DOC = gelöster organisch gebundener Kohlenstoff

2) Diethylenglykol

20

Mit einem schubspannungsgesteuerten Viskosimeter (CS 50 der Fa. Bohlin bzw. einem Rotationsviskosimeter der Fa. Physica, Stuttgart, (Typ UDS 200; Abb. 5 und 6)) wurden die viskoelastischen Eigenschaften der Produkte bei einer Konzentration

Mit einem schubspannungsgesteuerten Viskosimeter (CS 50 der Fa. Bohlin bzw. einem Rotationsviskosimeter der Fa. Physica, Stuttgart, (Typ UDS 200; Abb. 5 und 6)) wurden die viskoelastischen Eigenschaften der Produkte bei einer Konzentration von $c = 1$ Gew.-% und einer Temperatur von 25 °C in Abhängigkeit von der Kreisfrequenz Ω gemessen. In den Abbildungen 1 - 4 wurde der Speichermodul G' , der Verlustmodul G'' , die komplexe Viskosität η^* und der Phasenwinkel δ in Abhängigkeit von der Kreisfrequenz Ω der einzelnen Produkte dargestellt.

Die Ergebnisse, die in den Abbildungen 1 - 4 aufgeführt sind, zeigen, daß sich die Produkte hinsichtlich der viskoelastischen Eigenschaften sehr deutlich voneinander unterscheiden. Das Fließverhalten des Aquasorb-Musters ist bei niedrigen Frequenzen durch viskoses Fließen gekennzeichnet ($G'' > G'$; der viskose Anteil dominiert über den elastischen Anteil). Mit zunehmender Frequenz steigt G' stärker an als G'' , so daß sich die beiden Kurven in einem Punkt schneiden. Oberhalb dieses Schnittpunktes wird das Verhalten der Probe durch den elastischen Anteil bestimmt. Der beschriebene Verlauf ist typisch für eine konzentrierte Polymerlösung. In Bezug auf das viskoelastische Verhalten (Moduldaten, Verlustfaktor) zeigen die Muster CMC 1 und CMC 2 ähnliche Eigenschaften. Die Gel-Festigkeiten der Lösungsstruktur bzw. des Verhakungsnetzwerkes liegen jedoch deutlich unterhalb der des Aquasorb-Musters (G' -Werte deutlich kleiner).

Die erfindungsgemäß beanspruchte CMC Nr. 3 unterscheidet sich rheologisch vollkommen von den anderen Proben. Fast über den gesamten Frequenzbereich liegt der elastische Anteil G' über dem viskosen Anteil G'' . Die Probe zeigt rein elastisches Verhalten. Das Produkt ist durch einen sehr flachen Anstieg des Speichermoduls und dem im gesamten Frequenzbereich deutlich höheren Speichermodul G' gekennzeichnet (s. auch Abbildung 5).

In Abbildung 6 ist der Verlustfaktor ($\tan \delta$) gegen die Kreisfrequenz Ω als Frequenzsweep für 0,5 Gew.-%ige wässrige Lösungen der in Tabelle 1 bezeichneten CMC-Muster aufgeführt. Aufgrund der hohen elastischen Anteile der erfindungsge-

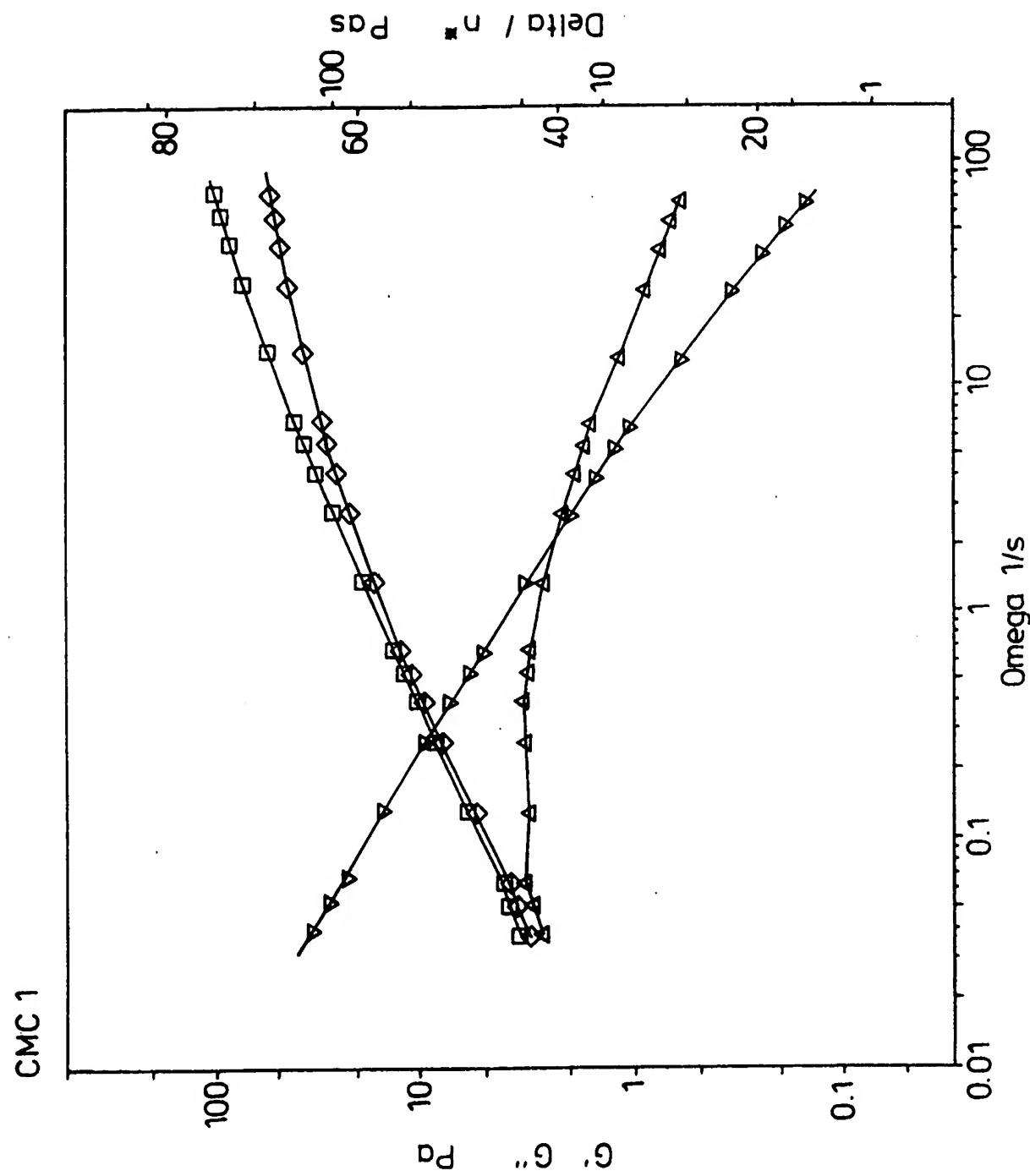
mäß beanspruchten Celluloseether, insbesondere von CMC (s. Abbildung 6, CMC Nr. 3), liegen die Werte für den Verlustfaktor praktisch unabhängig von der Kreisfrequenz deutlich unterhalb derjenigen der Vergleichsmuster.

Patentansprüche

1. Weitgehend faserfreie Celluloseether dadurch gekennzeichnet, daß wäßrige Lösungen in Konzentrationen von maximal 0,5 Gew.-% Werte für den Verlustfaktor ($\tan \delta$) von < 1,0 bei einer Kreisfrequenz von 1 Hz zeigen.
2. Celluloseether nach mindestens einem der vorgenannten Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Celluloseethern um Carboxymethylcelluloseether, Sulfoethylcelluloseether, Carboxymethylsulfoethylcelluloseether, Methylcelluloseether, Methylhydroxyethylcelluloseether, Methylhydroxypropylcelluloseether, Hydroxyethylcelluloseether oder Hydroxypropylcelluloseether handelt.
3. Celluloseether nach mindestens einem der vorgenannten Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Celluloseethern um Carboxymethylcelluloseether oder Sulfoethylcelluloseether handelt.
4. Celluloseether nach mindestens einem der vorgenannten Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung der Celluloseether wäßrig-organische Suspensionsmittel, wie z. B. Isopropanol-Wasser-, Aceton-Wasser-, Methanol-Wasser-, Ethanol-Wasser- oder tertiar-Butanol-Wasser-Gemische oder binäre oder ternäre Gemische der vorgenannten Suspensionsmittel mit Wasser verwendet werden.
5. Celluloseether nach mindestens einem der vorgenannten Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gesamtwasseranteil bei der Herstellung der Celluloseether bei 11 - 28 Vol.-%, vorzugsweise 12,5 - 25 Vol.-%, insbesondere 13 - 20 Vol.-%, besonders bevorzugt bei 13,5- 18 Vol.-% - bezogen auf Cellulose, Suspensionsmittel, Natriumhydroxid und Veretherungsmittel - liegt.

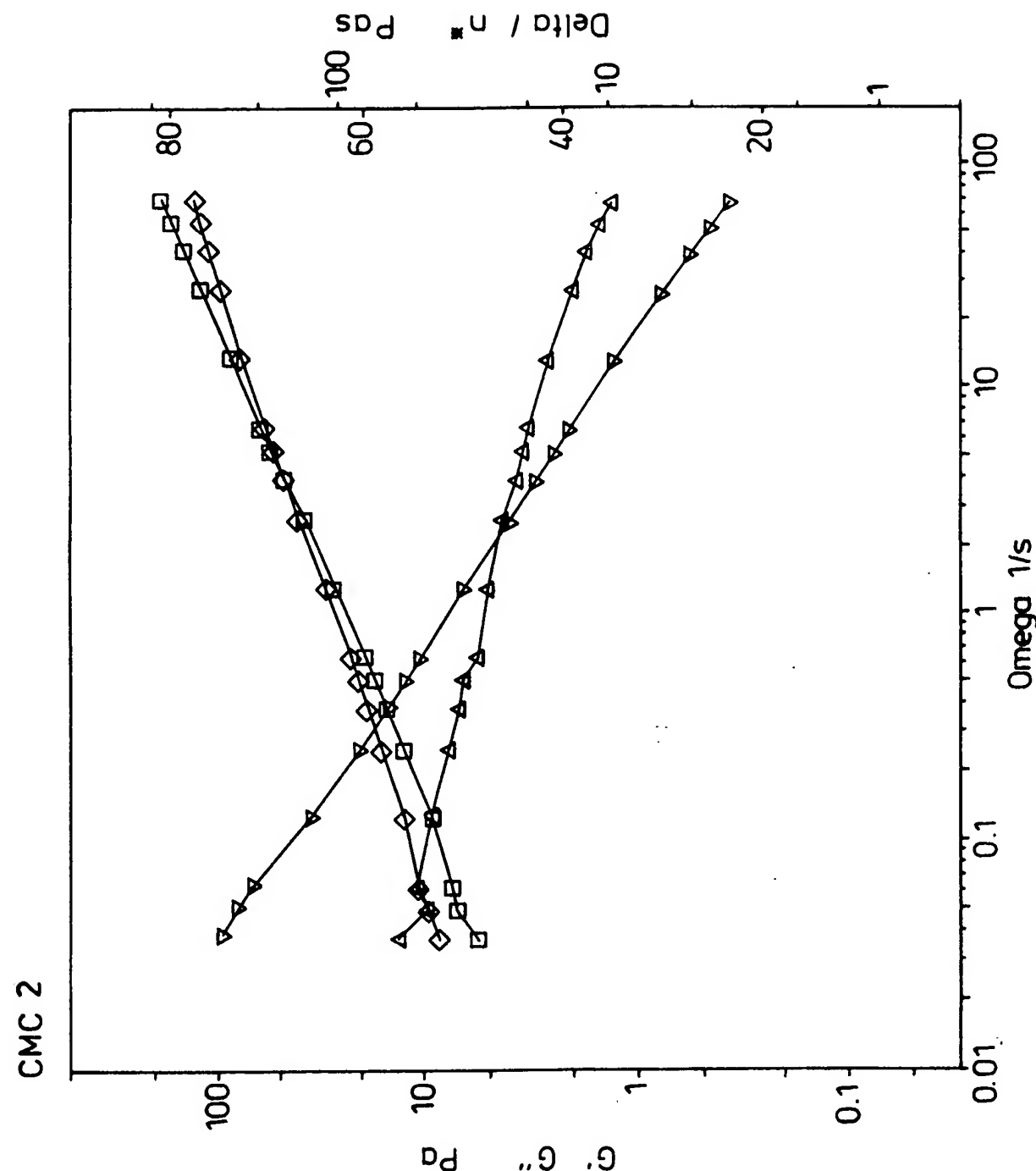
6. Celluloseether nach mindestens einem der vorgenannten Ansprüche, insbesondere Carboxymethylcelluloseether, dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung der Celluloseether Mengen von Alkali, insbesondere von Natriumhydroxid, von mindestens 1,8 Mol - 2,6 Mol, vorzugsweise 2,0 - 2,5 Mol, insbesondere 2,1 - 2,4 Mol/Mol Glucoseeinheit verwendet werden.
7. Celluloseether nach mindestens einem der vorgenannten Ansprüche, insbesondere Carboxymethylcelluloseether, dadurch gekennzeichnet, daß für die Herstellung der Carboxymethylcellulose eine Menge an Monochloressigsäure 0,4 - 2,5 Mol, vorzugsweise von 0,5 - 1,8 Mol, insbesondere von 0,6 - 1,5 Mol/Mol Glucose eingesetzt wird.
8. Celluloseether, insbesondere Carboxymethylcelluloseether (CMC) mit superabsorbierenden Eigenschaften nach mindestens einem der vorgenannten Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die CMC gekennzeichnet ist durch folgende Eigenschaften:
 - a) Saugfähigkeit mindestens 30 g Flüssigkeit / Gramm Celluloseether
 - b) eine durch Mahlung und Siebung eingestellte Sieblinie von 100 % < 2 mm, 100 % < 0,5 mm und mindestens 80% < 0,075 mm
 - c) als Lösung eine Viskosität von mindestens 10 000 mPa.s, insbesondere > 12.000 mPas, besonders bevorzugt von > 13.000 mPas (Brookfield, LVT, 30 UpM, Spindel 4, T - 25°C, c = 1 Gew.-%)
 - d) einen wasserlöslichen Anteil von > 99,0 % (0,25 %-ige Lösung) eine Transmission von > 99,9 % (0,5 Gew.-%ige wässrige Lösung (Spektralphotometer Hitachi, optische Weglänge d = 10 mm, λ = 550 nm)
9. Verwendung von Celluloseethern nach mindestens einem der vorgenannten Ansprüche als Hilfsmittel für Anwendungen im Kosmetik-, Pharma- und Lebensmittelbereich sowie zur Herstellung von Anstrichmitteln (Dispersions- und Silikatfarben) sowie im Tiefbau.

- 1 / 6 -

**Fig. 1**

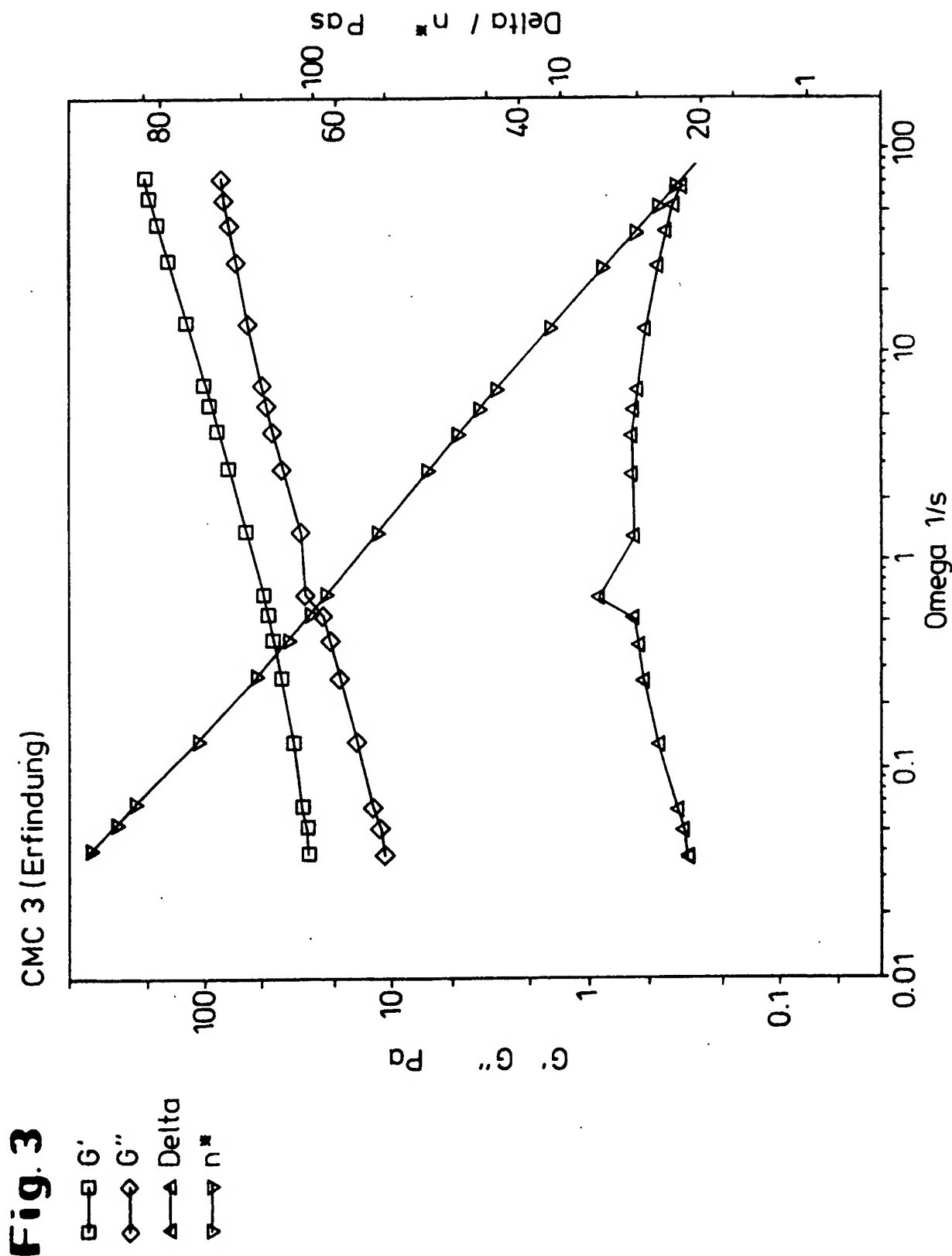
$\square \rightarrow G'$
 $\diamond \rightarrow G''$
 $\blacktriangle \rightarrow \Delta n^*$
 $\blacktriangledown \rightarrow \Delta$

- 2 / 6 -

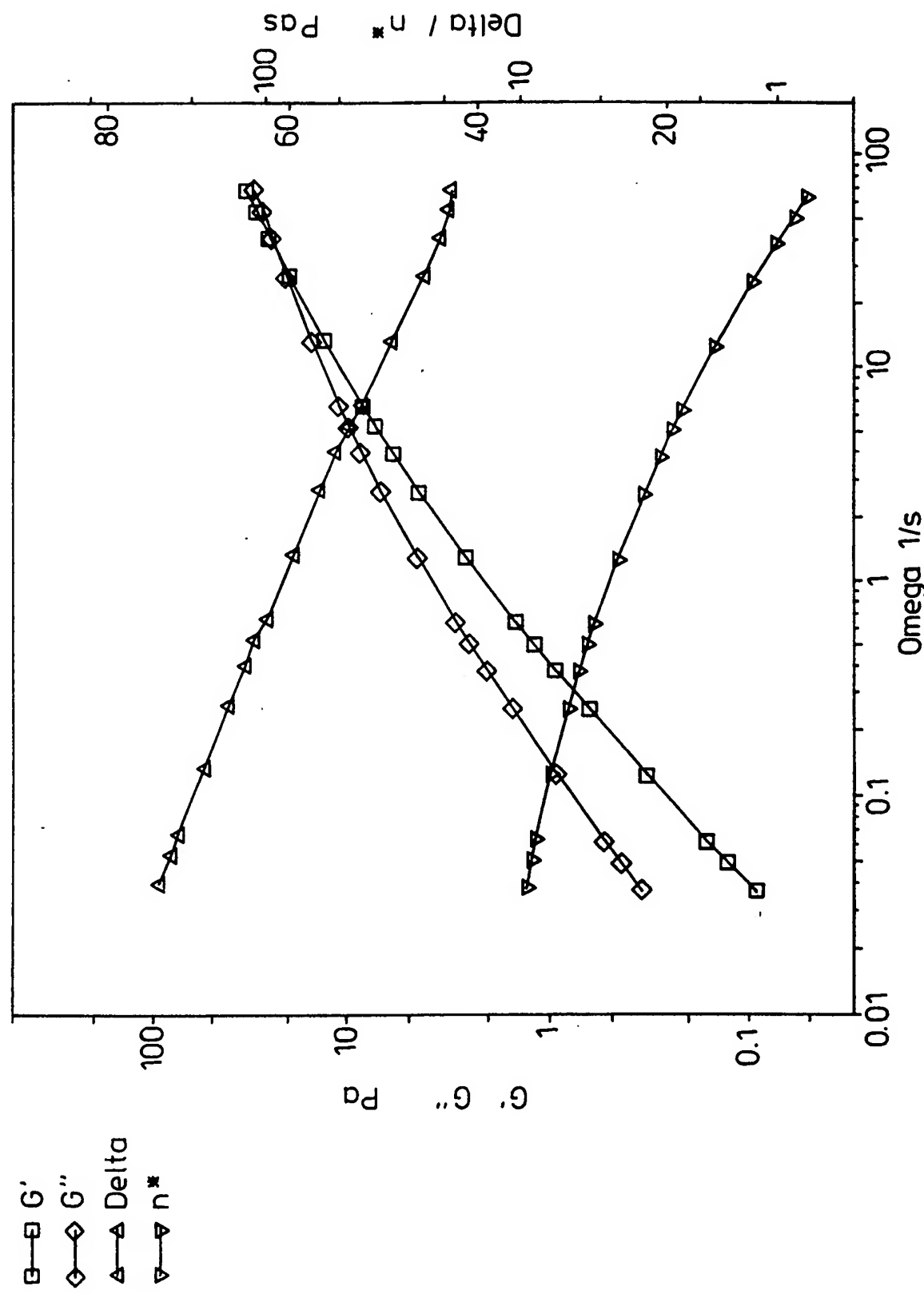
**Fig. 2**

- → G'
- ◇ → G''
- ▲ → Δ
- ▽ → n^*

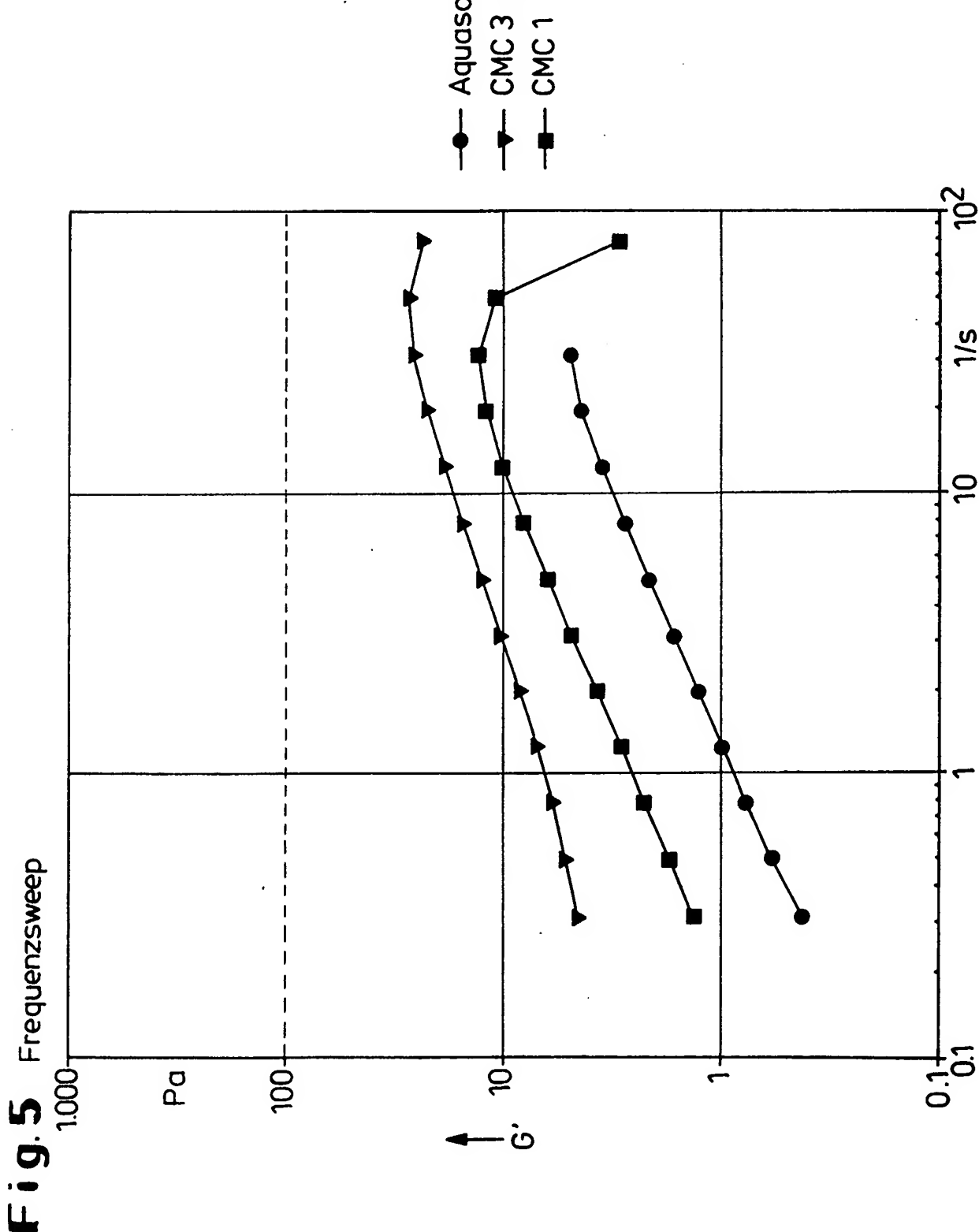
- 3 / 6 -



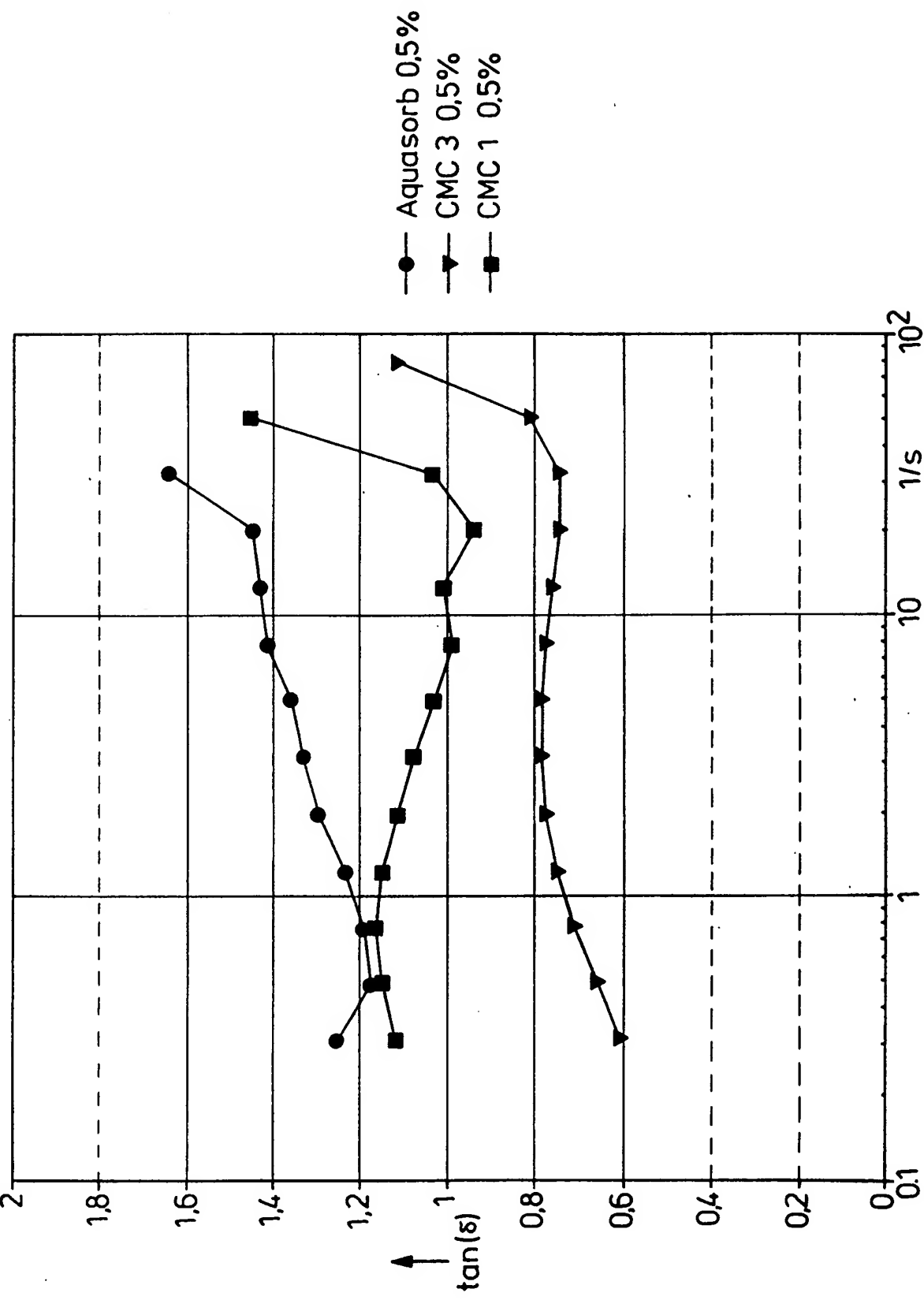
- 4 / 6 -

Fig. 4

- 5 / 6 -



- 6 / 6 -

Fig. 6 Frequenzsweep



(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ :	A3	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/20657
C08B 11/12, A61L 15/28		(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 29. April 1999 (29.04.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP98/06451		
(22) Internationales Anmeldedatum: 12. Oktober 1998 (12.10.98)		
(30) Prioritätsdaten: 197 46 264.2 20. Oktober 1997 (20.10.97) DE		
(71) Anmelder (<i>für alle Bestimmungsstaaten ausser US</i>): WOLFF WALSRODE AG [DE/DE]; D-29655 Walsrode (DE).		(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
(72) Erfinder; und		
(75) Erfinder/Anmelder (<i>nur für US</i>): LANGE, Werner [DE/DE]; H. d. Schützenholze 12, D-27374 Visselhövede (DE). SCHRIEWER, Bernd [DE/DE]; Holunderweg 10, D-29664 Walsrode (DE). LAMPERT, Friedrich-Karl [DE/DE]; An der Warnau 16, D-29699 Bomlitz (DE). OPPERMANN, Wilhelm [DE/DE]; Benzenweg 24, D-29664 Walsrode (DE). PANNEK, Jörn-Bernd [DE/DE]; Blumenlage 61, D-29683 Fallingbostel (DE). KIESEWETTER, René [DE/DE]; Zum Ebsbusch 3, D-29614 Soltau (DE).		
(74) Anwalt: HELLFELDT, Kurt; Bayer Aktiengesellschaft, D-51368 Leverkusen (DE).		

(54) Title: ESSENTIALLY FIBRE-FREE CELLULOSE ETHER WITH IMPROVED WATER RETENTION, METHOD FOR THE PRODUCTION AND USE THEREOF

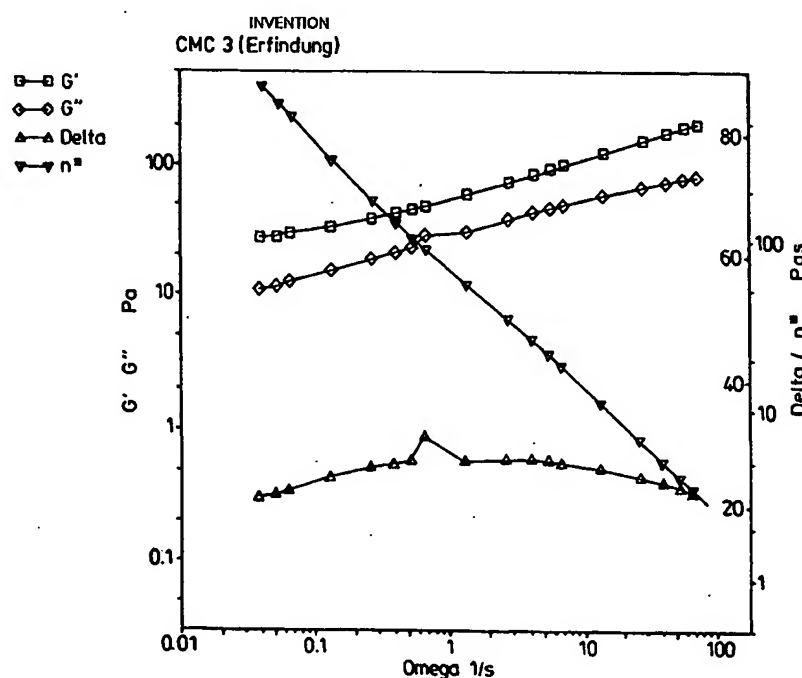
(54) Bezeichnung: WEITGEHEND FASERFREIE CELLULOSEETHER MIT VERBESSERTER WASSERRETENTION, VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing an essentially fibre-free carboxy methyl cellulose with predominantly elastic properties. The invention also relates to the use thereof as super absorbent material and as an auxiliary agent to regulate rheology and water retention in fields such as cosmetics, pharmacy, foodstuffs and in technical applications such as additives for paint, cable sealing or tunnel building and civil and underground engineering.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer weitgehend faserfreien Carboxymethylcellulose mit überwiegend elastischen Eigenschaften sowie ihre Verwendung als superabsorbierendes Material sowie deren Einsatz als Hilfsmittel zur Einstellung einer geeigneten Rheologie und Wasserrückhaltung für die Bereiche Kosmetik, Pharmazie und Lebensmittel sowie für technische Anwendungen, wie z.B. als Additiv für Anstrichmittel, dem Abdichten von Kabeln sowie dem Einsatz im Tunnel- und Tiefbau.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 90 06451

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
 IPC 6 C08B11/12 A61L15/28

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 C08B A61L

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 618 800 A (KABRA ET AL.) 8 April 1997 see column 3, line 27 - line 49 ---	1,2,9
X	SCHOICHIRO YANO: "Dynamic viscoelastic properties of carboxymethylcellulose during isothermal water sorption," POLYMER., vol. 34, no. 10, 1 May 1993, pages 2528-2532, XP002100708 GB see figures 3,4,7 ---	1-3 -/-

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

° Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

Date of mailing of the international search report

21 April 1999

12/05/1999

Name and mailing address of the ISA
 European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
 Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Lensen, H

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 06451

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 16, no. 106 (C-919), 16 March 1992 & JP 03 279471 A (TOYOB0 CO LTD), 10 December 1991 see abstract & DATABASE WPI Week 9204 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 30723 ----	1-9
Y	DE 18 01 553 A (HENKEL & CIE GMBH) 27 May 1970 see page 3 - page 5 ----	1-9
Y	DE 21 51 973 A (THE BUCKEYE CELLULOSE CORP.) 4 May 1972 see page 2, paragraph 3 - page 6, paragraph 2 ----	1-9
A	US 4 579 943 A (KAMIDE ET AL.) 1 April 1986 ----	
A	DE 14 18 238 A (HERCULES) 12 December 1968 -----	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No.

PCT/EP 906451

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
US 5618800	A 08-04-1997	US 5827835 A		27-10-1998
		AU 686455 B		05-02-1998
		AU 3496595 A		22-03-1996
		CA 2172373 A		07-03-1996
		CN 1134662 A		30-10-1996
		EP 0725628 A		14-08-1996
		JP 9508143 T		19-08-1997
		WO 9606597 A		07-03-1996
DE 1801553	A 27-05-1970	NONE		
DE 2151973	A 04-05-1972	AT 311998 B		15-11-1973
		AU 457186 B		23-01-1975
		AU 3482171 A		03-05-1973
		BE 774186 A		25-04-1972
		CA 960651 A		07-01-1975
		CH 579106 A		31-08-1976
		FI 56538 B		31-10-1979
		FR 2110035 A		26-05-1972
		GB 1372256 A		30-10-1974
		IE 35758 B		12-05-1976
		NL 7114462 A,C		25-04-1972
		SE 406471 B		12-02-1979
		US 3678031 A		18-07-1972
US 4579943	A 01-04-1986	JP 1044201 B		26-09-1989
		JP 60094401 A		27-05-1985
DE 1418238	A 12-12-1968	GB 879524 A		
		US 3069409 A		18-12-1962

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 90 06451

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK 6 C08B11/12 A61L15/28

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 6 C08B A61L

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 618 800 A (KABRA ET AL.) 8. April 1997 siehe Spalte 3, Zeile 27 - Zeile 49 ---	1,2,9
X	SCHOICHIRO YANO: "Dynamic viscoelastic properties of carboxymethylcellulose during isothermal water sorption," POLYMER., Bd. 34, Nr. 10, 1. Mai 1993, Seiten 2528-2532, XP002100708 GB siehe Abbildungen 3,4,7 ---	1-3 -/-

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts

21. April 1999

12/05/1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Lensen, H

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internales Aktenzeichen

PCT/EP 06451

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 16, no. 106 (C-919), 16. März 1992 & JP 03 279471 A (TOYOB0 CO LTD), 10. Dezember 1991 siehe Zusammenfassung & DATABASE WPI Week 9204 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 30723 ----	1-9
Y	DE 18 01 553 A (HENKEL & CIE GMBH) 27. Mai 1970 siehe Seite 3 - Seite 5 ----	1-9
Y	DE 21 51 973 A (THE BUCKEYE CELLULOSE CORP.) 4. Mai 1972 siehe Seite 2, Absatz 3 - Seite 6, Absatz 2 ----	1-9
A	US 4 579 943 A (KAMIDE ET AL.) 1. April 1986 ----	
A	DE 14 18 238 A (HERCULES) 12. Dezember 1968 -----	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internes Aktenzeichen

PCT/EP 06451

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 5618800 A	08-04-1997	US 5827835 A AU 686455 B AU 3496595 A CA 2172373 A CN 1134662 A EP 0725628 A JP 9508143 T WO 9606597 A		27-10-1998 05-02-1998 22-03-1996 07-03-1996 30-10-1996 14-08-1996 19-08-1997 07-03-1996
DE 1801553 A	27-05-1970	KEINE		
DE 2151973 A	04-05-1972	AT 311998 B AU 457186 B AU 3482171 A BE 774186 A CA 960651 A CH 579106 A FI 56538 B FR 2110035 A GB 1372256 A IE 35758 B NL 7114462 A,C SE 406471 B US 3678031 A		15-11-1973 23-01-1975 03-05-1973 25-04-1972 07-01-1975 31-08-1976 31-10-1979 26-05-1972 30-10-1974 12-05-1976 25-04-1972 12-02-1979 18-07-1972
US 4579943 A	01-04-1986	JP 1044201 B JP 60094401 A		26-09-1989 27-05-1985
DE 1418238 A	12-12-1968	GB 879524 A US 3069409 A		18-12-1962

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- BLACK BORDERS**
- IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- FADED TEXT OR DRAWING**
- BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- SKEWED/SLANTED IMAGES**
- COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- GRAY SCALE DOCUMENTS**
- LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.